## RECORDING MEDIUM RECORDED WITH FLUID SUPPLEMENTATION DATA, AND RETRIEVING METHOD OF FLUID SUPPLEMENTATION DATA USING THE RECORDING MEDIUM

Patent number:

JP11213058

**Publication date:** 

1999-08-06

Inventor:

SHIMIZU KAZUHIRO

Applicant:

**TERUMO CORP** 

Classification:

- international:

G06F19/00; A61M5/00

- european:

**Application number:** 

JP19980017307 19980129

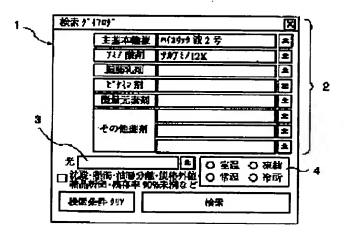
Priority number(s):

JP19980017307 19980129

Report a data error here

#### Abstract of JP11213058

PROBLEM TO BE SOLVED: To efficiently retrieve medicine information such as change of pH, change of contents with time in the case of blending various kinds of medicine to a fluid supplementation by providing ID for each combination of the components and storing condition of the fluid suppementation and recording data in a recording medium for every ID. SOLUTION: ID is provided for each combination of the components and storing condition of the fluid supplementation to record data on the change testing results of secular change of the transfusion liquid such as pH, appearance, contents in the recording medium by each ID. This recording medium is mounted on a computer device such as a personal computer and recorded data is retrieved and displayed by an appropriate display means such as CRT. As retrieving conditions, the components of the fluid supplementation and the storing condition of the transfusion liquid are inputted. For example, inputting section 2 is provided for each item to input the components of the fluid supplementation and an inputting section 3 is provided for inputting the storing condition of the fluid supplementation. After inputting retrieving conditions, a retrieving button is clicked to start retrieval.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

### (12)公開特許公報 ( A )

(11)特許出願公開番号

#### 特開平11-213058

(43)公開日 平成11年(1999)8月6日

(51) Int. Cl.6

識別記号

FΙ

G06F 19/00 // A61M

5/00

G06F A 6 1 M 15/42 5/00

3 2 0

審査請求 未請求 請求項の数2

320

OL

(全8頁)

(21)出願番号

特願平10-17307

(22)出願日

平成10年(1998)1月29日

(71)出願人 000109543

テルモ株式会社

東京都渋谷区幡ヶ谷2丁目44番1号

(72)発明者 清水 一浩

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地

テルモ株式会社内

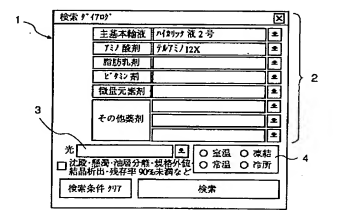
(74)代理人 弁理士 大塚 康徳 (外1名)

(54)【発明の名称】輸液剤データが記録された記録媒体、及びその記録媒体を用いる輸液剤データの検索方法

#### (57)【要約】

【課題】 輸液剤に多種の薬剤を配合した場合の、 温度、光等の保管条件による経時的なpH変化、含量変 化等の薬剤情報の検索を効率よく行う。

【解決手段】 所望の輸液剤の主成分となる基本輸 液剤の種類、該基本輸液剤を保管する温度及び光に関す る条件を含む保管条件、及び該基本輸液剤に添加される 添加薬剤の少なくとも1つのデータを入力画面1の該当 する項目に入力し、入力されたデータに該当する輸液剤 データを抽出する。



1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 コンピュータにより読み取り可能な記録 媒体であって、輸液剤の主成分となる基本輸液剤に関す るデータが記録されたデータ領域と、該基本輸液剤を保 管する温度及び光に関する条件を含む保管条件に関する データとが記録されたデータ領域と、

該基本輸液剤に添加されるアミノ酸剤に関するデータが 記録されたデータ領域と、

該基本輸液剤に添加される脂肪乳剤に関するデータが記 録されたデータ領域と、

該基本輸液剤に添加されるピタミン剤に関するデータが 記録されたデータ領域と、

該基本輸液剤に添加される微量元素剤に関するデータが 記録されたデータ領域と、

該基本輸液剤に添加される上記以外の薬剤にするデータ が記録されたデータ領域とを有し、

変化試験結果に関するデータは、経時的な該輸液剤の外 観、該添加薬剤の変化、及びpH変化を示すデータの少 なくとも1つを含み、

所望の基本輸液剤の種類、保管条件、及び添加薬剤に基 20 づいて上記データ領域にアクセスし、該当するデータを 抽出することを可能とする輸液剤データが記録された記 録媒体。

【請求項2】 輸液剤データが記録されたコンピュー 夕読み取り可能な記録媒体から所望の輸液剤データを検 索する方法であって、

所望の輸液剤の主成分となる基本輸液剤の種類、該基本 輸液剤を保管する温度及び光に関する条件を含む保管条 件、及び該基本輸液剤に添加される添加薬剤の少なくと も1つのデータを入力し、

入力されたデータに該当する輸液剤データを抽出し、 該輸液剤データは、経時的な該基本輸液剤の外観、該添 加薬剤の変化、及びpH変化を示すデータの少なくとも 1つを含むことを特徴とする検索方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】この発明は、多種の薬剤を配 合した輸液剤の経時的変化データ等の薬剤情報を容易に 検索するための輸液剤データが記録された記録媒体、及 びその記録媒体を用いる輸液剤データの検索方法に関す 40 る。

#### [0002]

【従来の技術】通常、輸液剤に各種薬剤を配合した場合 の、温度、光等の保管条件による経時的なpH変化、含 量変化等の薬剤情報は、データが記載された書籍、文献 等によって確認されている。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、輸液剤 には、アミノ酸剤、脂肪乳剤、ビタミン剤、微量元素剤 薬剤情報を調べるには、膨大な時間を費すことになる。 【0004】本発明は上記課題を鑑みてなされたもので あり、輸液剤に多種の薬剤を配合した場合の、温度、 光、包装形態等の保管条件による経時的なpH変化、含 量変化等の薬剤情報の検索を効率よく行うことを目的と する。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明によるコンピュー 夕読み取り可能な記憶媒体は、上記課題を解決するため に以下のような構成を備える。

【0006】すなわち、コンピュータにより読み取り可 能な記録媒体であって、輸液剤の主成分となる基本輸液 剤に関するデータが記録されたデータ領域と、該基本輸 液剤を保管する温度及び光に関する条件を含む保管条件 に関するデータとが記録されたデータ領域と、該基本輸 液剤に添加されるアミノ酸剤に関するデータが記録され たデータ領域と、該基本輸液剤に添加される脂肪乳剤に 関するデータが記録されたデータ領域と、該基本輸液剤 に添加されるビタミン剤に関するデータが記録されたデ 一夕領域と、該基本輸液剤に添加される微量元素剤に関 するデータが記録されたデータ領域と、該基本輸液剤に 添加される上記以外の薬剤に関するデータが記録された データ領域とを有し、変化試験結果に関するデータは、 経時的な該基本輸液剤の外観、該添加薬剤の変化、及び pH変化を示すデータの少なくとも1つを含み、所望の 基本輸液剤の種類、保管条件、及び添加薬剤に基づいて 上記データ領域にアクセスし、該当するデータを抽出す ることを可能とする輸液剤データが記録されることを特 徴とする。

30 【0007】また、本発明による輸液剤データが記録さ れた記録媒体から所望のデータを検索する方法は、上記 課題を解決するために以下のような構成を備える。

【0008】すなわち、輸液剤データが記録されたコン ピュータ読み取り可能な記録媒体から所望の輸液剤デー 夕を検索する方法であって、所望の輸液剤の主成分とな る基本輸液剤の種類、該基本輸液剤を保管する温度及び 光に関する条件を含む保管条件、及び該基本輸液剤に添 加される添加薬剤の少なくとも1つのデータを入力し、 入力されたデータに該当する輸液剤データを抽出し、該 輸液剤データは、経時的な該基本輸液剤の外観、該添加 薬剤の変化、及び p H 変化を示すデータの少なくとも 1 つを含むことを特徴とする検索方法。

#### [0009]

【発明の実施の形態】以下、添付図面を参照して本発明 の好適な実施の形態を説明する。

【0010】本実施形態では、輸液の成分と保管条件の 組合せ毎にIDを設け、輸液の経時的な変化、例えばp H、外観、含量等の変化試験結果のデータをID毎に記 録媒体に記録する。この記録媒体はパーソナルコンピュ 等の多種の薬剤が配合される場合があるので、それらの 50 一夕などのコンピュータ機器にマウントされ、記録され たデータが以下に示す手順に従って検索され、 CRT などの適当な表示手段によって表示される。

【0011】まずユーザの操作に従って本発明を説明する。図1は検索条件の入力画面1の一例を示す。検索条件として、輸液の成分と、輸液の保管条件を入力する。例えば、図1のように、輸液の成分を、基本輸液剤、アミノ酸剤、脂肪乳剤、ビタミン剤、微量元素剤、その他の薬剤等の項目に分け、項目毎に入力欄2を設け、所望の成分を該当する項目の入力欄2に入力できるようにする。また、輸液の保管条件として、例えば光の状況を入力する入力欄3を設け、散光、遮光等などの輸液の保管場所における光の条件を入力できるようにする。また、輸液の保管温度条件として例えば室温、常温、凍結、冷所の4種類に対応するラジオボタン4を設け、所望の保管温度を選択できるようにする。あるいは、保管温度を数字で入力できるようにしてもよい。なお、検索条件として上記以外の項目を加えることもできる。

【0012】検索条件の入力が終わったら、検索ボタン5がクリックされて検索が開始される。図1では、一例として、基本輸液剤としてハイカリック液2号[テルモ 20(株)の登録商標]が、アミノ酸剤としてテルアミノ12X[テルモ(株)の登録商標]が入力されたところを示している。

【0013】また、ポインティングデバイスを用いて、 輸液の成分と保管条件の項目を選択すると、項目に該当 する物質や条件が一覧表示されたウィンドウが開くよう にしてもよい。例えば図2のように、基本輸液剤の項目 20をマウス等で選択すると、本実施形態に記録されて いる基本輸液剤の一覧表示ウィンドウ21が表示される ようにする。一覧表示ウィンドウ21には基本輸液剤の 30 名称欄22と、基本輸液剤の成分や性質等が示される欄 23とが設けられ、ウィンドウクローズボタン24をク リックすると一覧表示ウィンドウ21が閉じる。一覧表 示ウィンドウ21の中から所望の基本輸液剤をマウス等 で選択すると、検索条件の入力画面1の基本輸液剤の入 力欄25に選択された基本輸液剤の名称がコピーされ表 示されるようにするとよい。さらに、入力画面1の各項 目の右端にあるボタン26をクリックすると、本実施形 態に記録されている基本輸液剤や薬剤の名称のみを一覧 表示するプルダウンメニュー27が表示されるようにし 40 てもよい。

【0014】図3は、検索ボタン5をクリックした後に表示される画面30の一例であって、図1の検索条件に基づいて検索された結果を一覧表示する。図3の例示では様々な保管条件下での基本輸液剤としてのハイカリック液2号[テルモ(株)の登録商標]とアミノ酸剤としてのテルアミノ12X[テルモ(株)の登録商標]を含む輸液が列挙されている。例えばID1は、保管条件を散光(光に関する条件)、24~28℃(温度に関する条件)にした場合の基本輸液剤としてのハイカリック液50

2号 [テルモ (株) の登録商標] とアルミ散剤としてのテルアミノ12X [テルモ (株) の登録商標] を含む輸液で、約550Luxの散光、24~28℃下で放置したときの、48時間後までの外観の変化 (実質的に変化しないデータも含む)、pH変化 (実質的に変化しないデータも含む)、ビタミン含量変化 (実質的に変化しないデータも含む)に関するデータが記録されている。各ID毎に設けられた詳細データ表示ボタン31をクリックすると、各保管条件下の輸液の詳細な変化データ (図4)が表示されるようになっている。

【0015】図4は、図3中のID2の詳細データ表示ボタン31をクリックしたときに表示される、詳細データ表示画面40の一例を示す図である。例えば、画面40では基本輸液剤としてのハイカリック液2号[テルモ(株)の登録商標]とアミノ酸剤としてのテルアミノ12X[テルモ(株)の登録商標]、とを含む輸液を約550Luxの散光、24~28℃下で放置したときの、48時間後までの外観の変化、pH変化、ピタミン含量変化を経時的に示す表41とグラフ42とが表示される。印刷ボタン43をクリックすると画面40が印刷され、ウィンドウクローズボタン44をクリックすると画面40が閉じる。

【0016】図5A、Bは、記録媒体に記録されている 輸液剤のデータの検索が指示されてから、検索結果を表 示するまでの処理手順を示すフローチャートである。

【0017】図5A、Bに示す処理は、そのプログラムが記録された記憶媒体(例えばフロッピーディスク)をパーソナルコンピュータなどのコンピュータ機器へ供給することにより、容易に実現される。

【0018】ユーザにより検索条件が入力され(ステップS30)、検索が指示されると(ステップS31)、保管温度の条件入力の有無を判断する(ステップS1)。保管温度条件の入力があれば、入力された保管温度におけるデータの抽出が行われる(ステップS11)。次に、基本輸液剤の入力の有無を判断する(ステ

ップS2)。

【0019】基本輸液剤の入力があれば、文字列完全一致で、入力された基本輸液剤の名称に対応するデータの抽出が行われる(ステップS12)。このときステップS11が実行されていれば、ステップ11で抽出されたデータから基本輸液剤に対応する抽出が行われることになり、ステップS11が実行されていなければ、全データから抽出が行われることになる。次にアミノ酸剤の入力の有無を判断する(ステップS3)。

【0020】アミノ酸剤の入力があれば、文字列完全一致で、入力されたアミノ酸剤の名称に対応するデータの抽出が行われる(ステップS13)。このときステップS11とS12のどちらか一方でも実行されていれば、ステップS11からS12のうち最後に実行されたステップで抽出されたデータからアミノ酸剤に対応するデー

タの抽出が行われ、ステップS11とS12のどちらも 実行されていなければ、全データから抽出が行われる。 次に、光の条件の入力の有無を判断する(ステップS 4)。

【0021】光の条件の入力があれば、文字列完全一致 で、入力された光の条件におけるデータの抽出が行われ る (ステップS14)。このときステップS11からS 13のうち1つでも実行されていれば、ステップS11 からS13のうち最後に実行されたステップで抽出され たデータから光の条件における抽出が行われ、ステップ 10 S11とS13のどれも実行されていなければ、全デー タから抽出が行われる。次に、その他の薬剤の入力の有 無を判断する(ステップS5からS7)。

【0022】図1ではその他の薬剤の入力欄が3つある ので、各入力欄ごとに入力があるかを判断し(ステップ S5、S6、S7)、入力が確認されると、入力された 薬剤の名称に対応するデータの抽出が行われる(ステッ プS15、S16、S17)。この抽出は、文字列部分 一致で行う。ステップS15を実行するとき、ステップ がS11からS14のうち1つでも実行されていれば、 ステップS11からS14のうち最後に実行されたステ ップで抽出されたデータから薬剤の名称に対応する抽出 が行われ、ステップS11とS14のどれも実行されて いなければ、全データから抽出が行われる。ステップS 16とS17も同様に実行される。なお、図1のその他 の薬剤の入力欄は3つに限定されるものではなく、この 場合、その他の薬剤の抽出ステップはその入力欄の数に ´合わせて行われる。

【0023】次に微量元素の入力の有無を判断する(ス テップS8)。微量元素の入力があれば、文字列部分一 致で、入力された微量元素の名称に対応するデータの抽 出が行われる(ステップS18)。このときステップS 11からS17のうちどれか1つでも実行されていれ ば、ステップS11からS17のうち最後に実行された ステップで抽出されたデータから微量元素に対応する抽 出が行われ、ステップS11からS17のどれも実行さ れていなければ、全データから抽出が行われる。次に、 脂肪乳剤の入力の有無を判断する(ステップS9)。

【0024】脂肪乳剤の入力があれば、文字列部分一致 で、入力された脂肪乳剤の名称に対応するデータの抽出 40 が行われる (ステップS19)。このときステップS1 1からS18のうちどれか1つでも実行されていれば、 ステップS11からS18のうち最後に実行されたステ ップで抽出されたデータから脂肪乳剤の名称に対応する データの抽出が行われ、ステップS11からS18のど れも実行されていなければ、全データから抽出が行われ る。次に、ビタミンの入力の有無を判断する (ステップ S10).

【0025】ビタミンの入力があれば、文字列部分一致 で、入力されたビタミンの名称に対応するデータの抽出 50 順を示すフローチャートである

が行われる (ステップS20)。このときステップS1 1からS19のうちどれか1つでも実行されていれば、 ステップS11からS19のうち最後に実行されたステ ップで抽出されたデータからピタミンの抽出が行われ、 ステップS11からS19のどれも実行されていなけれ ば、全データから抽出が行われる。次に、ステップS2 1にすすむ。

【0026】ステップS21では、抽出されたデータの 件数(以下「抽出件数」という)が0であるかどうかを 判断する。抽出件数が0であるならば、抽出件数が0で あることを表示するとともに、ステップS30に戻る。 抽出件数が1以上であるならばステップS22にすすん で抽出された輸液を一覧表示する。一覧表示を閉じる場 合は (ステップS23のYES) ステップS30に戻 る。 詳細データ表示ボタン31が押された場合(ステ ップS24のYES)、押されたボタンに対応するID の詳細データを表示する (ステップS25)。印刷の指 示があれば (ステップS26のYES)、表示中の詳細 データの印刷を実行する(ステップS28)。詳細デー タの表示を閉じると (ステップS27のYES)、ステ ップS30に戻る。

【0027】なお、本実施形態では、保管条件として温 度と光を直接入力できるが、例えば、在宅使用、病院内 使用、連続投与〇〇時間のような輸液の使用目的に合わ せて適切な温度と光の条件を予め設定し、ユーザが使用 目的を選択するだけで、使用目的に対応する温度と光の 条件により検索できるようにしてもよい。

【0028】また、保管条件として、輸液剤の包装形態 の条件について入力しておき、検索できるようにしても よい。

#### [0029]

【発明の効果】輸液剤に多種の薬剤を配合した場合の、 温度、光等の保管条件による経時的なpH変化、含量変 化等の薬剤情報の検索が効率よく行われる。

【0030】また、保管条件として、輸液剤の包装形態 の条件も入力しておけば、より詳細な経時的なpH変 化、含量変化等の薬剤情報の検索が効率よく行われる。 [0031]

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】検索条件の入力画面1の一例を示す図である。 【図2】検索条件の入力画面1の別の例を示す図であ

【図3】図1の検索条件に基づいて検索された結果を表 示する画面30の一例を示す図である。

【図4】詳細データ表示画面40の一例を示す図であ る。

【図5A】本実施形態における輸液剤のデータの検索手 順を示すフローチャートである。

【図5B】本実施形態における輸液剤のデータの検索手

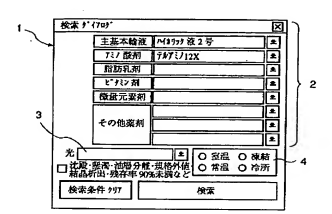
5

7

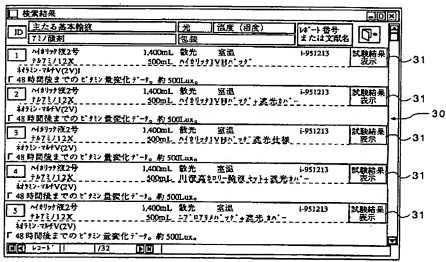
#### 【符号の説明】

- 1 検索条件の入力画面
- 2 入力欄
- 3 光の状況を入力する入力欄
- 4 チェックボックス

#### 【図1】



【図3】



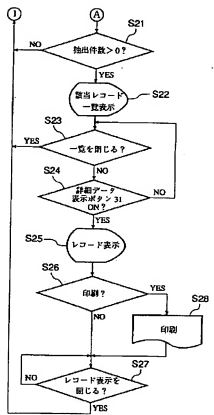
#### 検索ボタン

21 基本輸液剤の一覧表示ウィンドウ

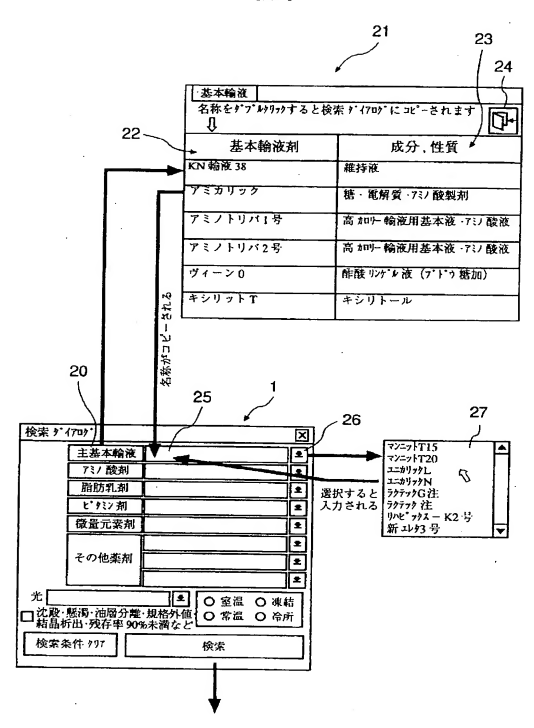
8

- 30 検索結果一覧表示画面
- 40 詳細データ表示画面

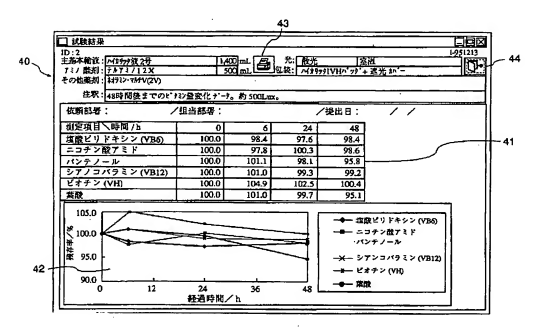
#### 【図5B】



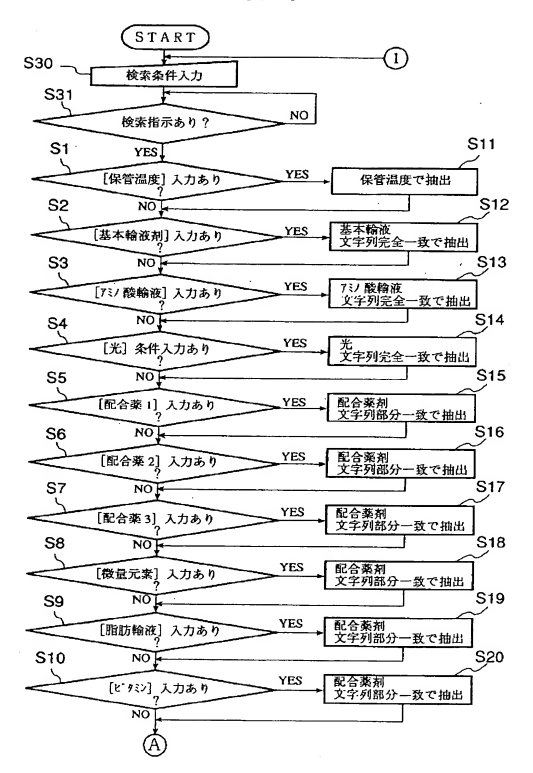
【図2】



【図4】



【図5A】



# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

beleets in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.